

0))

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 728 783 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 28.08.1996 Patentblatt 1996/35

(51) Int. Cl.⁶: **C08G 18**/66, C08G 18/65, C08G 18/48, C08J 9/14

(21) Anmeldenummer: 96100875.2

(22) Anmeldetag: 23.01.1996

(84) Benannte Vertragsstaaten: AT DE DK ES FR GB IT SE

(30) Priorität: 31.01.1995 DE 19502969

(71) Anmelder: Elastogran GmbH D-49440 Lemförde (DE)

(72) Erfinder:

Scherbel, Karin
 D-01987 Schwarzheide (DE)

Ebert, Katrin
 D-01987 Schwarzheide (DE)

 Appenroth, Hartmut D-01945 Arnsdorf (DE)

 von Malotki, Peter, Dr. D-01936 Cosel (DE)

(74) Vertreter: Karg, Jochen et al BASF Aktiengesellschaft, Patentabteilung ZDX - C 6 67056 Ludwigshafen (DE)

(54) Verfahren zur Herstellung von Polyurethan-Hartschaumstoffen

- (57) Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von Polyurethan-Hartschaumstoffen durch Umsetzung von
 - a) organischen Polyisocyanaten
 - b) h\u00f6hermolekularen Verbindungen mit mindestens zwei reaktiven Wasserstoffatomen und gegebenenfalls
 - c) niedermolekularen Kettenverlängerungsund/oder Vernetzungsmitteln

in Gegenwart von

- d) Treibmitteln
- e) Katalysatoren sowie gegebenenfalls
- f) Hilfsmitteln und Zusatzstoffen,

dadurch gekennzeichnet, daß als höhermolekulare Verbindungen mit mindestens zwei reaktiven Wasserstoffatomen ein Gemisch aus

- a1) einem oder mehreren hochfunktionellen Polyetheralkoholen mit Funktionalitäten von 6 bis 8 und mittleren Äquivalentmassen von 125 bis 200,
- a2) einem oder mehreren Polyetheralkoholen auf Basis aliphatischer Amine mit Funktionalitäten von 3 bis 4 und mittleren Äquivalentmassen von 70 bis 130.

- a3) einem oder mehreren niedrigfunktionellen Polyetheralkoholen mit Funktionalitäten von 2 bis 3 und mittleren Äquivalentmassen von 67 bis 250, und
- a4) einem OH-Gruppen enthaltenden Fettsäureester

besteht.

EP 0 728 783 A1

Beschreibung

Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von Polyurethan-Hartschaumstoffen, die insbesondere für die Isolation von Kühl- und Gefriergeräten eingesetzt werden können.

1

Die Ausschäumung von Hohlräumen in Kühl- und Gefriergeräten mittels Polyurethan-Hartschaumstoffen ist bekannt.

Diese Hohlräume werden durch Beschichten aus unterschiedlichen Materialien begrenzt, z.B. Stahlblech, schlagzähes Polystyrol, Acrylnitril-Butadien-Styrolcopolymerisate, Polypropylen oder papierlackierte Aluminiumfolie.

Die Aufgabe der Polyurethan-Hartschaumstoffe besteht darin, die Hohlräume gleichmäßig und lunkerfrei auszufüllen, durch eine möglichst gute Verbindung mit den Deckschichten eine stabile Konstruktion zu erzeugen und für eine gute thermische Isolation zu sorgen.

Geeignete Polyurethan-Hartschaumstoffe können in bekannter Weise durch Umsetzung von organischen Polyisocyanaten mit einer oder mehreren Verbindungen mit mindestens zwei reaktiven Wasserstoffatomen, vorzugsweise Polyester- und/oder Polyetheralkoholen in Gegenwart von Treibmitteln, Katalysatoren und gegebenenfalls Hilfsmitteln und/oder Zusatzstoffen hergestellt werden.

Eine zusammenfassende Übersicht über die Herstellung von Polyurethan-Hartschaumstoffen und ihre Verwendung in Kühl- und Gefriergeräten findet sich z.B. in Kunststoff-Handbuch, Band 7, Polyurethane, 3. Auflage 1993, herausgegeben von Dr. Günter Oertel, Carl-Hauser-Verlag, München/Wien.

Als Treibmittel für Polyurethan-Hartschaumstoffe wurden in der Vergangenheit bevorzugt fluor- und chlorhaltige Kohlenwasserstoffe (FCKW), insbesondere Monofluortrichlormethan, eingesetzt. Sie erfüllten zwar die an sie gestellte technischen Anforderungen sehr gut, aufgrund ihres hohen Ozonschädigungs- und Treibhauspotentiales wurde jedoch intensiv an ihrer Ablösung gearbeitet und nach alternativen Treibmitteln gesucht.

Dabei wurden Wasserstoff, Fluor und Chlor enthaltende Kohlenwasserstoffe (HFCKW), perfluorierte und teilfluorierte Kohlenwasserstoffe (FKW und UFKW) sowie Kohlenwasserstoffe auf ihre Eignung untersucht.

Dabei haben sich neben den HFCKW und HKW bei Polyurethan-Hartschaumsystemen für Kühl- und Gefriergeräte insbesondere Kohlenwasserstoffe aufgrund ihres praktisch nicht vorhandenen Ozonschädigungspotentials und ihres vernachlässigbar kleinen Treibhauspotentials als Treibmittel durchgesetzt.

In EP-A 421 269 wird als Treibmittel für Hartschaumstoffe insbesondere Cyclopentan vorgeschlagen, das in ausreichender Reinheit zur Verfügung steht und bei entsprechender Rezeptierung zu homogenen, klaren Polyolkomponenten führt, die mit Isocyanaten zu Polyurethan-Hartschaumstoffen mit zufriedenstellen-

den Eigenschaften, insbesondere niedriger Wärmeleitfähigkeit, schneller Aushärtung und guter Dimensionsstabilität umgesetzt werden können.

Nachteilig ist der relativ hohe Preis von Cyclopentan. Es wäre vorteilhaft, die wesentlich preisgünstigeren niedrigsiedenden aliphatischen Pentane als Treibmittel für Polyurethan-Hartschaumstoffe einzusetzen, die hinsichtlich der Umweltverträglichkeit die gleichen vorteilhaften Eigenschaften aufweisen wie Cyclopentan.

Die Verwendung aliphatischer Pentane als Treibmittel führte jedoch bisher neben einer Verschlechterung der Wärmeleitfähigkeit der Polyurethan-Hartschaumstoffe insbesondere zu Homogenitätsproblemen in der Polyolkomponente. Bei Einsatz von aliphatischem Pentan in der für Treibmittel üblichen Mengen traten Phasentrennungen auf, so daß eine Verarbeitung der Polyolkomponente auf üblichen Maschinen nicht mehr möglich war.

Zur Behebung dieses Mangels ist es zwar möglich, durch Zusatz von höhermolekularen Polyetheralkoholen die Homogenität der Polyolkomponente soweit zu verbessern, daß eine Verarbeitung auf den üblichen Maschinen möglich ist, es kommt jedoch zu einer Verschlechterung der Aushärtung der Polyurethan-Hartschaumstoffe.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung bestand darin, Systeme zur Herstellung von Polyurethan-Hartschaumstoffen, insbesondere für die Isolierung von Kühl- und Gefriergeräten bereitzustellen, in denen niedrigsiedende aliphatische Kohlenwasserstoffe als Treibmittel eingesetzt werden können, ohne daß es zu Inhomogenitäten der Polyolkomponente und damit zu Verarbeitungsschwierigkeiten kommt.

Die Aufgabe konnte überraschenderweise gelöst werden durch ein Verfahren zur Herstellung von Polyurethan-Hartschaumstoffen, in dem als Polyolkomponente ein Gemisch aus

einem oder mehreren hochfunktionellen Polyetheralkoholen mit Funktionalitäten von 6 bis 8 und mittleren Äguivalentmassen von 80 bis 110,

einem oder mehreren Polyetheralkoholen auf Basis aliphatischer Amine mit Funktionalitäten von 3 bis 4 und mittleren Äquivalentmassen von 70 bis 130,

einem oder mehreren niedrigfunktionellen Polyetheralkoholen mit Funktionalitäten von 2 bis 3 und mittleren Äquivalentmassen von 67 bis 250, und

einem OH-Gruppen enthaltenden Fettsäureester eingesetzt wird.

Gegenstand der Erfindung ist demzufolge ein Verfahren zur Herstellung von Polyurethan-Hartschaumstoffen durch Umsetzung von

a) organischen Polyisocyanaten

 b) h\u00f6hermolekularen Verbindungen mit mindestens zwei reaktiven Wasserstoffatomen und gegebenenfalls

55

30

c) niedermolekularen Kettenverlängerungsund/oder Vernetzungsmitteln

in Gegenwart von

- d) Treibmitteln
- e) Katalysatoren sowie gegebenenfalls
- f) Hilfsmitteln und Zusatzstoffen,

dadurch gekennzeichnet, daß als höhermolekulare Verbindungen mit mindestens zwei reaktiven Wasserstoffatomen ein Gemisch aus

- b1) einem oder mehreren hochfunktionellen Polyetheralkoholen mit Funktionalitäten von 6 bis 8 und mittleren Äquivalentmassen von 125 bis 200,
- b2) einem oder mehreren Polyetheralkoholen auf Basis aliphatischer Amine mit Funktionalitäten von 3 bis 4 und mittleren Äquivalentmassen von 70 bis 130,
- b3) einem oder mehreren niedrigfunktionellen Polyetheralkoholen mit Funktionalitäten von 2 bis 3 und mittleren Äquivalentmassen von 67 bis 250, und
- b4) einem OH-Gruppen enthaltenden Fettsäureester

besteht.

In einer besonders vorteilhaften Ausführungsform besteht die Polyolkomponente (b) aus einem Gemisch aus

- b1) 20 bis 60 Gew.-Teilen eines oder mehrerer hochfunktioneller Polyetheralkohole mit Funktionalitäten von 6 bis 8 und mittleren Äquivalentmassen von 125 bis 200,
- b2) 5 bis 30 Gew.-Teilen eines oder mehrerer Polyetheralkohole auf Basis aliphatischer Amine mit Funktionalitäten von 3 bis 4 und mittleren Äquivalentmassen von 70 bis 130,
- b3) 3 bis 25 Gew.-Teilen eines oder mehrerer niedrigfunktioneller Polyetheralkohole mit Funktionalitäten von 2 bis 3 und mittleren Äquivalentmassen von 67 bis 250, und

b4 8 bis 20 Gew.-Teilen eines OH-Gruppen enthaltenden Fettsäureesters.

Als Ester aus Glyzerin und OH-Gruppen enthaltenden Fettsäuren wird insbesondere Rizinusöl eingesetzt. Die Äquivalentmasse wird ermittelt durch Division

Die Aquivalentmasse wird ermittelt durch Division der mittels Gelchromatografie oder analoger Verfahren

ermittelten mittleren Molmasse des Polyols durch die mittlere Funktionalität des Polyols.

Die erfindungsgemäß verwendete Polyolkomponente hat vorzugsweise eine mittlere Hydroxylzahl von 350 bis 390 mg KOH/g.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird vorzugsweise bei einem Isocyanat-Index von 115 bis 130 durchgeführt.

Als Treibmittel können vorteilhafterweise niedrigsiedende aliphatische Kohlenwasserstoffe eingesetzt werden. Insbesondere verwendet werden die aliphatischen Pentan-Isomeren einzeln oder im Gemisch untereinander, vorzugsweise reines n-Pentan.

Zu den einzelnen Komponenten, die im erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzt werden, ist folgendes zu sagen:

 a) Als organische Polyisocyanate kommen die an sich bekannten aliphatischen, cycloaliphatischen, araliphatischen und vorzugsweise aromatischen mehrwertigen Isocyanate in Frage.

Im einzelnen seien beispielhaft genannt: Alkylendiisocyanate mit 4 bis 12 Kohlenstoffatomen im Alkylenrest, wie 1,12-Dodecan-diisocyanat, 2-Ethyltetramethylen-diisocyanat-1,4, 2-Methyl-pentamethylen-diisocyanat-1,5, Tetramethylen-diisocyanat-1,4 und vorzugsweise Hexamethylen-diisocyanat-1,6; cycloaliphatische Diisocyanate, wie Cyclohexan-1,3- und -1,4-diisocyanat sowie beliebige Gemische dieser Isomeren, 1-Isocyanato-3,3,5-trimethyl-5-isocyanatomethyl-cyclohexan (Isophorondiisocyanat), 2,4- und 2,6-Hexahydrotoluylen-diisocyanat sowie die entsprechenden Isomerengemische, 4,4'-, 2,2'- und 2,4'-Dicyclohexylmethandisocyanat sowie die entsprechenden Isomerengemische, und vorzugsweise aromatische Di- und Polyisocyanate, wie z.B. 2,4- und 2,6-Toluylendiisocyanat und die entsprechenden Isomerengemische, 4,4'-, 2,4'- und 2,2'-Diphenylmethan-diisoentsprechenden die und cyanat Isomerengemische, Mischungen aus 4,4'- und 2,4'-Polyphenyl-poly-Diphenylmethan-diisocyanaten, methylen-polyisocyanate, Mischungen aus 4.4'-, 2,4'- und 2,2'-Diphenylmethan-diisocyanaten und Polyphenylpolymethylen-polyisocyanaten MDI) und Mischungen aus Roh-MDI und Toluylendiisocyanaten. Die organischen Di- und Polyisocyanate können einzeln oder in Form ihrer Mischungen eingesetzt werden.

Häufig werden auch sogenannte modifizierte mehrwertige Isocyanate, d.h. Produkte, die durch chemische Umsetzung organischer Di- und/oder Polyisocyanate erhalten werden, verwendet. Beispielhaft genannt seien Ester-, Harnstoff-, Biuret-, Allophanat-, Carbodiimid-, Isocyanurat-, Uretdionund/oder Urethangruppen enthaltende Di- und/oder Polyisocyanate. Im einzelnen kommen beispielsweise in Betracht: Urethangruppen enthaltende organische, vorzugsweise aromatische Polyisocya-

55

40

45

50

55

nate mit NCO-Gehalten von 33,6 bis 15 Gew.%, vorzugsweise von 31 bis 21 Gew.%, bezogen auf das Gesamtgewicht, beispielsweise mit niedermolekularen Diolen, Triolen, Dialkylenglykolen, Trialkyoder Polyoxyalkylenglykolen lenglykolen Molekulargewichten bis 6000, insbesondere mit Molekulargewichten bis 1500, modifiziertes 4.4'-Diphenylmethan-diisocyanat, modifizierte 4,4'- und 2,4'-Diphenylmethan-diisocyanatmischungen, oder modifiziertes Roh-MDI oder 2,4- bzw. 2,6-Toluylen-diisocyanat, wobei als Di- bzw. Polyoxyalkylenglykole, die einzeln oder als Gemische eingesetzt werden können, beispielsweise genannt seien: Diethylen-, Dipropylenglykol, Polyoxyethylen-, Polyoxypropylen- und Polyoxypropylen-polyund/oder oxyethylen-glykole. -triole Geeignet sind auch NCO-Gruppen enthaltende Prepolymere mit NCO-Gehalten von 25 bis 3,5 Gew.%, vorzugsweise von 21 bis 14 Gew.%, bezogen auf das Gesamtgewicht, hergestellt aus den nachfolgend beschriebenen Polyester- und/oder vorzugsweise Polyetherpolyolen und 4,4'-Diphenylmethan-diisocyanat, Mischungen aus 2,4'- und 4,4'-Diphenylmethan-diisocyanat, 2,4- und/oder 2,6-Toluylen-diisocyanaten oder Roh-MDI. Bewährt haben sich ferner flüssige, Carbodiimidgruppen und/oder Isocyanuratringe enthaltende Polyisocyanate mit NCO-Gehalten von 33,6 bis 15, vorzugsweise 31 bis 21 Gew.%, bezogen auf das Gesamtgewicht, z.B. auf Basis von 4,4'-, 2,4'-2,2'-Diphenylmethan-diisocyanat und/oder und/oder 2,4- und/oder 2,6-Toluylen-diisocyanat. Die modifizierten Polyisocyanate können miteinander oder mit unmodifizierten organischen Polyisocyanaten wie z.B. 2,4'-, 4,4'-Diphenyl-methandiisocyanat, Roh-MDI, 2,4- und/oder 2,6-Toluylendiisocyanat gegebenenfalls gemischt werden. Besonders bewährt haben sich als organische Polyisocyanate und kommen daher vorzugsweise zur Anwendung: Mischungen aus Toluylen-diisocyanaten und Roh-MDI oder Mischungen aus modifizierten Urethangruppen enthaltenden organischen Polyisocyanaten mit einem NCO-Gehalt von 33,6 bis 15 Gew.-%, insbesondere solche auf Basis von Toluylen-diisocyanaten, 4,4'-Diphenylmethandiisocyanat. Diphenylmethan-diisocyanat-Isomerengemischen oder Roh-MDI und insbesondere Roh-MDI mit einem Diphenylmethan-diisocyanat-Isomerengehalt von 30 bis 80 Gew.-%, vorzugsweise von 30 bis 55 Gew.-%.

b) Die verwendeten Polyether-polyole werden nach bekannten Verfahren, beispielsweise durch anionische Polymerisation mit Alkalihydroxiden, wie z. B. Natrium- oder Kaliumhydroxid oder Alkalialkoholaten, wie z. B. Natriummethylat, Natrium- oder Kaliumethylat oder Kaliumisopropylat, als Katalysatoren und unter Zusatz mindestens eines Startermoleküls, das 2 bis 8, vorzugsweise 2 bis 6.

reaktive Wasserstoffatome gebunden enthält, oder durch kationische Polymerisation mit Lewis-Säuren, wie Antimonpentachlorid, Borfluorid-Etherat u.a. oder Bleicherde, als Katalysatoren aus einem oder mehreren Alkylenoxiden mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylenrest hergestellt.

Geeignete Alkylenoxide sind beispielsweise Tetrahydrofuran, 1,3-Propylenoxid, 1,2- bzw. 2,3-Butylenoxid, Styroloxid und vorzugsweise Ethylenoxid und 1,2-Propylenoxid. Die Alkylenoxide können einzeln, alternierend nacheinander oder als Mischungen verwendet werden.

Als Startermoleküle für die erfindungsgemäß verwendeten Polyetheralkohole kommen folgende Verbindungen in Betracht:

b1) Es werden insbesondere hydroxylgruppenhaltige hochfunktionelle Verbindungen, insbesondere Zucker, Stärke oder Lignin als Startsubstanzen verwendet. Von besonderer praktischer Bedeutung sind hierbei Glucose, Sucrose und Sorbitol. Da diese Verbindungen bei den üblichen Reaktionsbedingungen der Alkoxylierung in fester Form vorliegen, ist es allgemein üblich, diese Verbindungen gemeinsam mit Koinitiatoren zu alkoxylieren. Als Koinitiatoren eignen sich besonders Wasser und mehrfunktionelle niedere Alkohole, z.B. Glyzerin, Ethylenglykol, Propylenglykol und deren niedere Homologe.

b2) Es werden insbesondere Ammoniak, mehrfunktionelle aliphatische Amine, insbesondere solche mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen und primären und sekundären Aminogruppen sowie Aminoalkohole mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen in der Hauptkette eingesetzt.

Vorzugsweise eingesetzt werden Ethylendiamin, Monoalkylethylendiamine, 1,3-Propylendiamin sowie verschiedene Butylen- und Hexamethylendiamine; und als Aminoalkohole Ethanolamin, Diethanolamin und Triethanolamin.

b3) Als Startsubstanzen werden Wasser und/oder niedermolekulare zwei- und/oder dreifunktionelle Alkohole eingesetzt. Verwendet werden insbesondere lineare oder verzweigte Alkohole, vorzugsweise solche mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen in der Hauptkette.

Bevorzugt als Startsubstanzen eingesetzte Verbindungen sind neben Wasser Ethylenglykol, Propylenglykol, Diethylenglykol, Dipropylenglykol, Butandiol-1,4, Hexandiol-1,5, Glyzerin und Trimethylpropan. Als Alkylenoxide werden zur Herstellung der Polyetherole b1, b2 und b3 niedere Alkylenoxide, insbesondere solche mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, verwendet. Von besonderer technischer Bedeutung sind das Ethylenoxid und das 1,2-Propylenoxid.

15

25

35

40

50

55

Die Herstellung der erfindungsgemäß verwendeten Polyetheralkohole erfolgt zumeist nach dem anionischen Reaktionsmechanismus. Dazu wird die Startsubstanz zunächst mit einem basischen Katalysator versetzt. Als basische Katalysatoren werden zumeist Alkali- oder Erdalkalimetallhydroxide und -carbonate, insbesondere Kaliumhydroxid, ver-

Die Anlagerung der Alkylenoxide erfolgt üblicherweise bei Temperaturen von 80 bis 130°C und Drücken von 0,1 bis 1,0 MPa. Nach der Anlagerung der Alkylenoxide erfolgt die Neutralisation des basischen Katalysators und die Aufarbeitung des Polyetheralkohols durch Entfernung der Feststoffe, zumeist durch Filtration, und Entfernung der leichtflüchtigen Bestandteile, zumeist durch Vakuumdestillation, um die thermische Beanspruchung des Polyetheralkohols gering zu halten.

c) Die Polyurethan-Hartschaumstoffe können ohne oder unter Mitverwendung von Kettenverlängerungs- und/oder Vernetzungsmitteln hergestellt werden. Zur Modifizierung der mechanischen Eigenschaften, z.B. der Härte, kann sich jedoch der Zusatz von Kettenverlängerungsmitteln, Vernetzungsmitteln oder gegebenenfalls auch Gemischen davon als vorteilhaft erweisen. Als Kettenverlängerungs- und/oder Vernetzungsmittel verwendet werden Diole und/oder Triole mit Molekulargewichten kleiner als 400, vorzugsweise von 60 bis 300. In 30 Betracht kommen beispielsweise aliphatische, cycloaliphatische und/oder araliphatische Diole mit 2 bis 14, vorzugsweise 4 bis 10 Kohlenstoffatomen, wie z.B. Ethylenglykol, Propandiol-1,3, Decandiol-1,10, o-, m-, p-Dihydroxycyclohexan, Diethylenglykol, Dipropylenglykol und vorzugsweise Butandiol-1.4, Hexandiol-1.6 und Bis-(2-hydroxy-ethyl)-hydrochinon, Triole, wie 1,2,4-, 1,3,5-Trihydroxy-cyclohe-Trimethylolpropan und Glycerin xan, niedermolekulare hydroxylgruppenhaltige Polyalkylenoxide auf Basis Ethylen- und/oder 1,2-Propylenoxid und den vorgenannten Diolen und/oder Triolen als Startermoleküle.

Sofern zur Herstellung der Polyurethan-Hartschaumstoffe Kettenverlängerungsmittel Vernetzungsmittel oder Mischungen davon Anwendung finden, kommen diese zweckmäßigerweise in einer Menge von 0 bis 20 Gew.-%, vorzugsweise von 2 bis 8 Gew.-%, bezogen auf das Gewicht der Polyoiverbindung (b) zum Einsatz.

d) Als Treibmittel für das erfindungsgemäße Verfahren können die zur Herstellung von Polyurethan-Hartschaumstoffen üblichen Treibmittel eingesetzt

Vorteilhafterweise werden als Treibmittel niedrigsiedende aliphatische Kohlenwasserstoffe, vorzugsweise n-Pentan und/oder iso-Pentan, insbesondere n-Pentan verwendet.

Das n-Pentan hat einen Siedepunkt von 36°C, iso-Pentan einen Siedepunkt von 28°C. Damit liegen die Siedepunkte in einem für den Treibvorgang günstigen Bereich.

Da die als Treibmittel geeigneten aliphatischen Kohlenwasserstoffe brennbar und explosibel sind, müssen die Verschäumungsanlagen mit den entsprechenden Sicherheitseinrichtungen ausgestattet sein, wie sie auch beim Einsatz von Cyclopentan als Treibmittel notwendig sind.

Es ist vorteilhaft, die aliphatischen Kohlenwasserstoffe gemeinsam mit Wasser als Treibmittel einzusetzen. Die eingesetzte Menge an aliphatischen Kohlenwasserstoffen beträgt 2 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 10 bis 13 Gew.-%, bezogen auf die Komponente b). Der Anteil des Wassers richtet sich nach der angestrebten Rohdichte des Polyurethan-Hartschaumstoffes.

e) Als Katalysatoren (e) zur Herstellung der Polyurethan-Hartschaumstoffe werden insbesondere Verbindungen verwendet, die die Reaktion der reaktive Wasserstoffatome, insbesondere Hydroxylgruppen, enthaltenden Verbindungen der Komponente (b) und gegebenenfalls (c) mit den organischen, gegebenenfalls modifizierten Polyisocyanaten (a) stark beschleunigen. In Betracht kommen organische Metallverbindungen, vorzugsweise organische Zinnverbindungen, wie Zinn-(II)-salze von organischen Carbonsäuren, z.B. Zinn-(II)-acetat, Zinn-(II)-octoat, Zinn-(II)-ethylhexoat und Zinn-(II)-laurat und die Dialkylzinn-(IV)-salze von organischen Carbonsäuren, z.B. Dibutylzinndiacetat, Dibutylzinndilaurat, Dibutylzinn-maleat und Dioctylzinn-diacetat. Die organischen Metallverbindungen werden allein oder vorzugsweise in Kombination mit stark basischen Aminen eingesetzt. Genannt seien beispielsweise Amidine, wie 2,3-Dimethyl-3,4,5,6-tetrahydropyrimidin, tertiare Amine, wie Triethylamin, Tributylamin, Dimethylbenzylamin, N-N-Cyclohexylmorpholin, N-Ethyl-, Methyl-, N,N,N',N'-N,N,N',N'-Tetramethylethylendiamin, N,N,N',N'-Tetramethyl-Tetramethyl-butandiamin, Pentamethyl-diethylentriamin, hexandiamin-1,6, Tetramethyl-diaminoethylether, Bis-(dimethylaminopropyl)-harnstoff, Dimethylpiperazin, 1,2-Dime-1-Aza-bicyclo-(3,3,0)-octan thyl-imidazol, vorzugsweise 1,4-Diaza-bicyclo-(2,2,2)-octan, und Alkanolaminverbindungen, wie Triethanolamin, Triisopropanolamin, N-Methyl- und N-Ethyl-diethanolamin und Dimethylethanolamin.

Als Katalysatoren kommen ferner in Betracht: Tris-(dialkylaminoalkyl)-s-hexahydrotriazine, insbeson-Tris-(N,N-dimethylaminopropyl)-s-hexahydere Tetraalkylammoniumhydroxide, drotriazin. Tetramethylammoniumhydroxid, Alkalihydroxide, wie Natriumhydroxid und Alkalialkoholate, wie Natriummethylat und Kaliumisopropylat, sowie Alkalisalze von langkettigen Fettsäuren mit 10 bis

30

40

45

50

55

20 C-Atomen und gegebenenfalls seitenständigen OH-Gruppen. Vorzugsweise verwendet werden 0,001 bis 5 Gew.-%, insbesondere 0,05 bis 2 Gew.-%, Katalysator bzw. Katalysatorkombination, bezogen auf das Gewicht der Komponente (b).

f) Der Reaktionsmischung zur Herstellung der Polyurethan-Hartschaumstoffe können gegebenenfalls auch noch Hilfsmittel und/oder Zusatzstoffe (f) einverleibt werden. Genannt seien beispielsweise oberflächenaktive Substanzen, Schaumstabilisatoren, Zellregler, Füllstoffe, Farbstoffe, Pigmente, Flammschutzmittel, Hydrolyseschutzmittel, fungistatische und bakteriostatisch wirkende Substanzen.

Als oberflächenaktive Substanzen kommen z.B. Verbindungen in Betracht, welche zur Unterstützung der Homogenisierung der Ausgangsstoffe dienen und gegebenenfalls auch geeignet sind, die Zellstruktur der Kunststoffe zu regulieren. Genannt 20 seien beispielsweise Emulgatoren, wie die Natriumsalze von Ricinusölsulfaten, oder von Fettsäuren sowie Salze von Fettsäuren mit Aminen, z.B. ölsaures Diethylamin, stearinsaures Diethanolamin, ricinolsaures Diethanolamin, Salze von Sulfonsäuren, z.B. Alkali- oder Ammoniumsalze von Dodecylbenzol- oder Dinaphthylmethandisulfonsäure und Ricinolsäure; Schaumstabilisatoren, wie Siloxan-Oxalkylen-Mischpolymerisate und andere Organopolysiloxane, oxethylierte Alkylphenole, oxethylierte Fettalkohole, Paraffinöle, Ricinusölbzw. Ricinolsäureester, Türkischrotöl und Erdnußöl und Zellregler, wie Paraffine, Fettalkohole und Dimethylpolysiloxane. Zur Verbesserung der Emulgierwirkung, der Zellstruktur und/oder Stabilisierung des Schaumes eignen sich ferner die oben beschriebenen oligomeren Acrylate mit Polyoxyalkylen- und Fluoralkanresten als Seitengruppen. Die oberflächenaktiven Substanzen werden üblicherweise in Mengen von 0,01 bis 5 Gew.-Teilen, bezogen auf 100 Gew.-Teile der Komponente (b), angewandt.

Als Füllstoffe, insbesondere verstärkend wirkende Füllstoffe, sind die an sich bekannten, üblichen organischen und anorganischen Füllstoffe, Verstärkungsmittel, Beschwerungsmittel, Mittel zur Verbesserung des Abriebverhaltens in Anstrichfarben, Beschichtungsmittel usw. zu verstehen. Im einzelnen seien beispielhaft genannt: anorganische Füllstoffe wie silikatische Mineralien, beispielsweise Schichtsilikate wie Antigorit, Serpentin, Hornblenden, Amphibole, Chrisotil, Talkum; Metalloxide, wie Kaolin, Aluminiumoxide, Titanoxide und Eisenoxide, Metallsalze wie Kreide, Schwerspat und anorganische Pigmente, wie Cadmiumsulfid, Zinksulfid sowie Glas u.a.. Vorzugsweise verwendet werden Kaolin (China Clay), Aluminiumsilikat und Coprazipitate aus Bariumsulfat und Aluminiumsilikat sowie natürliche und synthetische faserförmige

Mineralien wie Wollastonit, Metall- und insbesondere Glasfasern verschiedener Länge, die gegebenenfalls geschlichtet sein können. Als organische Füllstoffe kommen beispielsweise in Betracht: Kohle, Melamin, Kollophonium, Cyclopentadienylharze und Pfropfpolymerisate sowie Cellulosefasern, Polyamid-, Polyacrylnitril-, Polyurethan-, Polyesterfasern auf der Grundlage von aromatischen und/oder aliphatischen Dicarbonsäureestern und insbesondere Kohlenstoffasern.

Die anorganischen und organischen Füllstoffe können einzeln oder als Gemische verwendet werden und werden der Reaktionsmischung vorteilhafterweise in Mengen von 0,5 bis 50 Gew.%, vorzugsweise 1 bis 40 Gew.%, bezogen auf das Gewicht der Komponenten (a) bis (c), einverleibt, wobei jedoch der Gehalt an Matten, Vliesen und Geweben aus natürlichen und synthetischen Fasern Werte bis 80 erreichen kann.

Geeignete Flammschutzmittel sind beispielsweise Trikresylphosphat, Tris-(2-chlorethyl)phosphat, Tris-(2-chlorpropyl)phosphat, Tris(1,3-dichlorpro-Tris-(2,3-dibrompropyl)phosphat, pyl)phosphat, Tetrakis-(2-chlorethyl)-ethylendiphosphat, thylmethanphosphonat. Diethanolaminomethylphosphonsäurediethylester sowie handelsübliche halogenhaltige Flammschutzpolyole.

Außer den bereits genannten halogensubstituierten Phosphaten können auch anorganische oder organische Flammschutzmittel, wie roter Phosphor, Aluminiumoxidhydrat, Antimontrioxid, Arsenoxid, Ammoniumpolyphosphat und Calciumsulfat, Blähgraphit oder Cyanursäurederivate, wie z.B. Melamin, oder Mischungen aus mindestens zwei Flammschutzmitteln, wie z.B. Ammoniumpolyphosphaten und Melamin sowie gegebenenfalls Maisstärke oder Ammoniumpolyphosphat, Melamin und Blähgraphit und/oder gegebenenfalls aromatische Polyester zum Flammfestmachen der Polyisocyanat-polyadditionsprodukte verwendet werden. Im allgemeinen hat es sich als zweckmäßig erwiesen, 5 bis 50 Gew.-Teile, vorzugsweise 5 bis 25 Gew.-Teile, der genannten Flammschutzmittel für jeweils 100 Gew.-Teile der Komponente (b) zu verwenden. Üblicherweise erfolgt jedoch bei den erfindungsge-Polyurethan-Hartschaumstoffen Zusatz von Flammschutzmitteln.

Nähere Angaben über die oben genannten anderen üblichen Hilfs- und Zusatzstoffe sind der Fachliteratur, beispielsweise der Monographie von J.H. Saunders und K.G. Frisch "High Polymers" Band XVI, Polyurethanes, Teil 1 und 2, Verlag Interscience Publishers 1962 bzw. 1964, oder dem Kunststoff-Handbuch, Polyurethane, Band VII, Hanser-Verlag, München, Wien, 3. Auflage, 1993 zu entnehmen.

Zur Herstellung der Polyurethan-Hartschaumstoffe werden die organischen Polyisocyanate (a), höhermolekularen Verbindungen mit mindestens zwei reaktiven Wasserstoffatomen (b) und gegebenenfalls Kettenverlängerungs- und/oder Vernetzungsmittel (c) in solchen Mengen zur Umsetzung gebracht, daß das Äquivalenz-Verhältnis von NCO-Gruppen der Polyisocyanate (a) zur Summe der reaktiven Wasserstoffatome der Komponenten (b) und gegebenenfalls (c) 0,85 bis 1,25:1, vorzugsweise 0,95 bis 1,15:1 und insbesondere 1 bis 1,05:1, beträgt Falls die Polyurethan-Hartschaumstoffe zumindest teilweise Isocyanuratgruppen gebunden enthalten, wird üblicherweise ein Verhältnis von NCO-Gruppen der Polyisocyanate (a) zur Summe der reaktiven Wasserstoffatome der Komponente (b) und gegebenenfalls (c) von 1,5 bis 60:1, vorzugsweise 1,5 bis 8:1 angewandt.

Vorteilhafterweise wird bei den erfindungsgemäßen Polyurethan-Hartschaumstoffen die Umsetzung bei einem Isocyanat-Index von 115 bis 130 durchgeführt.

Die Polyurethan-Hartschaumstoffe werden vorteilhafterweise nach dem one shot-Verfahren, beispielsweise mit Hilfe der Hochdruck- oder Niederdruck-Technik in offenen Formen. Als besonders vorteilhaft hat es sich erwiesen, nach dem Zweikomponenten-Verfahren zu arbeiten und die Aufbaukomponenten (b), (d), (e) und gegebenenfalls (c) und (f) in der Komponente (A) zu vereinigen und als Komponente (B) die organischen Polyisocyanate, modifizierten Polyisocyanate (a).

Die Ausgangskomponenten werden bei einer Temperatur von 15 bis 90°C, vorzugsweise von 20 bis 60°C und insbesondere von 20 bis 35°C, gemischt und in das offene oder gegebenenfalls unter erhöhtem Druck in die offene Form eingebracht. Die Vermischung kann, wie bereits dargelegt wurde, mechanisch mittels eines Rührers oder einer Rührschnecke durchgeführt werden.

Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Polyurethan-Hartschaumstoffe weisen eine Dichte von 0,02 bis 0,75 g/cm³, vorzugsweise von 0,025 bis 0,24 g/cm³ und insbesondere von 0,03 bis 0,1 g/cm³ auf. Besonders eignen sie sich als Isolationsmaterial im Bau- und Kühlmöbelsektor, z.B. als Zwischenschicht für Sandwichelemente oder zum Ausschäumen von Kühlschrank- und Kühltruhengehäusen.

Die Erfindung soll an nachfolgenden Beispielen näher erläutert werden.

		1
	piel	

peisbiei i	
42,9 GewTeile	Polyetheralkohol auf Basis Sucrose und Propylenoxid, mittlere Äquiva- lentmasse 140
9,0 GewTeile	Polyetheralkohol auf Basis Sorbit und Propylenoxid, mittlere Äquiva- lentmasse 165
10,6 GewTeile	Polyetheralkohol auf Basis Glycerol und Propylenoxid mit einer mittleren

Āquivalentmasse von 135

	6,4 GewTeile	Polyetheralkohol auf Basis Wasser und Propylenoxid mit einer mittleren Äquivalentmasse von 90
5	5,0 GewTeile	Polyetheralkohol auf Basis Ethylen- diamin und Propylenoxid mit einer mittleren Äquivalentmasse von 117
10	5,0 GewTeile	Polyetheralkohol auf Basis Ethylen- diamin und Propylenoxid mit einer mittleren Äquivalentmasse von 73
	14,5 GewTeile	Rizinusöl
15	1,5 GewTeile	Schaumstabilisator
	2,5 GewTeile	Dimethylcyclohexylamin
20	0,5 GewTeile	Kaliumacetat in Ethylenglycol 50 %ige Lösung
	2,1 GewTeile	Wasser

wurden vermischt. Das Polyolgemisch ohne Stabilisator, Katalysator und Wasser hatte eine mittlere Hydroxylzahl von 374 mg KOH/g.

100 Gew.-Teile der kompletten Polyolmischung wurden mit 11 Gew.-Teilen n-Pentan vermischt und mit 132 Gew.-Teile (entspricht einem Isocyanatindex von 123) eines Gemisches aus Diphenylmethan-diisocyanat und Polymethyl-polyphenylen-polyisocyanaten mit einem NCO-Gehalt von 31 Gew.-% mittels einer Hochdruckmaschine vermischt und in eine Lanzenform eingetragen.

Das Gemisch aus den Polyolen und dem Treibmittel war klar und homogen.

Das System zeigte eine gute Aushärtung, d.h. bei einer Gesamtrohdichte von 38,0 kg/m³ und einer Entformzeit von 5 Minuten war der Nachtrieb in der Mitte der Lanze nach 24 Stunden gleich Null.

Beispiel 2

35

А	L	13	

43,3 GewTeile Polyetheralkohol auf Basis Sucros und Propylenoxid, mittlere Äquiva	
lentmasse 140	45
50 10,4 GewTeile Polyetheralkohol auf Basis Sort und Propylenoxid, mittlere Äquiv lentmasse 165	50
10,7 GewTeile Polyetheralkohol auf Basis Glycer und Propylenoxid mit einer mittlere Äquivalentmasse von 135	<i>55</i>

				Circusto to adob surdensia
6,1 GewTeile	Polyetheralkohol auf Basis Wasser und Propylenoxid mit einer mittleren		2,5 GewTeile	Dimethylcyclohexylamin
	Äquivalentmasse von 95		0,5 GewTeile	Kaliumacetat in Ethylenglycol, 50 %ige Lösung
8,0 GewTeile	Polyetheralkohol auf Basis Ethylen- diamin und Propylenoxid mit einer mittleren Äquivalentmasse von 73	5	2,1 GewTeile	Wasser
15,0 GewTeile	Rizinusöl		Die mittlere (lmischung hergestellt. OH-Zahl des Polyolgemisches betrug
1,5 GewTeile	Schaumstabilisator	10		ille dieser Polyolkomponente mit 11
2,4 GewTeile	Dimethylcyclohexylamin		trübe Mischung,	entan vermischt, ergaben eine stark die sich bereits nach ca. 20 Minuten Verarbeitung auf üblichen Hochdruck-
0,5 GewTeile	Kaliumacetat in Ethylenglycol 50 %ige Lösung	15	maschinen war ni	icht möglich.
2,1 GewTeile	Wasser		Beispiel 4 (Vergle	eich)
•			Aus	
Das Polyolg von 384 mg KOH 100 GewTe	ile des Polyolgemisches werden mit 11	20	69,2 GewTeile	eines Polyetheralkohols Basis Sorbit und Propylenoxid mit einer mittleren Äquivalentmasse 165
Mischung vermis spiel 1 verwende beschrieben, ver		25	4,0 GewTeile	eines Polyetheralkohols auf Basis H_2O und Propylenoxid mit einer mittleren Äquivalentmasse von 125
Gesamtrohdichte	zeigte eine gute Aushärtung, bei einer e von 37,0 kg/cm ³ und einer Entform- en war der Nachtrieb in der Mitte der I.	30	15,0 GewTeile	eines Polyetheralkohols Basis H ₂ O und Propylenoxid mit einer mittleren Äquivalentmasse von 530
Beispiel 3 (Vergle	eich)		5,0 GewTeile	Rizinusöl
Aus		35	1,5 GewTeile	eines Schaumstabilisators
46,7 GewTeile	eines Polyetheralkohols auf Basis Saccharose und Propylenoxid mit		2,8 GewTeile	Dimethylcyclohexylamin
	einer mittleren Äquivalentmasse 118	40	0,5 GewTeile	Kaliumacetat in Ethylenglycol, 50 %ige Lösung
24,2 GewTeile	eines Polyetheralkohols auf Basis von Glycerol und Propylenoxid mit		2,0 GewTeile	Wasser
	einer mittleren Äquivalentmasse von 125	45	wurde eine Polyo Das Polyolge 297 mg KOH/g.	olmischung hergestellt. emisch hatte eine mittlere OH-Zahl von
7,0 GewTeile	eines Polyetheralkohols auf Basis von Ethylendiamin und Propylenoxid mit einer mittleren Äquivalentmasse von 117	50	100 GewTe 11 GewTeilen klare, homogene komponente und	eile dieser Polyolkomponente wurde mit n-Pentan vermischt. Es entstand eine e Mischung. Die Mischung aus Polyol- d Treibmittel wurde mit 110 GewTeilen ates gemäß Beispiel 1, wie in Beispiel 1
1,0 GewTeile	eines Polyetheralkohols auf Basis Wasser und Propylenoxid mit einer mittleren Äquivalentmasse von 90	55	beschrieben, ver Das System verhalten. Forml Entformzeiten v	rschäumt (Isocyanatindex von 113). I zeigte ein sehr ungünstiges Aushärte- körper ohne Nachtrieb wurden erst bei Iron 8 Minuten erreicht. Das bedeutet
14,5 GewTeile	Rizinusõl		Teile im Werkzei	ng der Verweilzeiten der geschäumten ug von bis zu 60 %. Eine derartige Ver-
1,5 GewTeile	Schaumstabilisator		längerung ist akzeptabel.	unter Produktionsbedingungen nicht

10

15

20

25

35

40

45

Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Herstellung von Polyurethan-Hartschaumstoffen durch Umsetzung von
 - a) organischen Polyisocyanaten
 - b) höhermolekularen Verbindungen mit mindestens zwei reaktiven Wasserstoffatomen und gegebenenfalls
 - c) niedermolekularen Kettenverlängerungsund/oder Vernetzungsmitteln

in Gegenwart von

- d) Treibmitteln
- e) Katalysatoren sowie gegebenenfalls
- f) Hilfsmitteln und Zusatzstoffen,

dadurch gekennzeichnet, daß als höhermolekulare Verbindungen mit mindestens zwei reaktiven Wasserstoffatomen ein Gemisch aus

- b1) einem oder mehreren hochfunktionellen Polyetheralkoholen mit Funktionalitäten von 6 bis 8 und mittleren Äquivalentmassen von 125 bis 200.
- b2) einem oder mehreren Polyetheralkoholen auf Basis aliphatischer Amine mit Funktionalitäten von 3 bis 4 und mittleren Äquivalentmassen von 70 bis 130,
- b3) einem oder mehreren niedrigfunktionellen Polyetheralkoholen mit Funktionalitäten von 2 bis 3 und mittleren Äquivalentmassen von 67 bis 250, und
- b4) einem OH-Gruppen enthaltenden Fettsäureester

besteht.

- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als höhermolekulare Verbindungen mit mindestens zwei reaktiven Wasserstoffatomen ein Gemisch aus
 - b1) 20 bis 60 Gew.-Teilen eines oder mehrerer hochfunktioneller Polyetheralkohole mit Funktionalitäten von 6 bis 8 und mittleren Äquivalentmassen von 125 bis 200.
 - b2) 5 bis 30 Gew.-Teilen eines oder mehrerer Polyetheralkohole auf Basis aliphatischer

Amine mit Funktionalitäten von 3 bis 4 und mittleren Äquivalentmassen von 70 bis 130,

- b3) 3 bis 25 Gew-Teilen eines oder mehrerer Polyetheralkohole mit niedriafunktioneller Funktionalitäten von 2 bis 3 und mittleren Äquivalentmassen von 67 bis 250, und
- b4) 8 bis 20 Gew.-Teilen eines Esters aus Glyzerin und OH-Gruppen enthaltenden Fettsäuren

mit einer mittleren Hydroxylzahl von 350 bis 390 mg KOH/g eingesetzt wird.

- Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß als Ester aus Glyzerin und OH-Gruppen enthaltenden Fettsäuren Rizinusöl eingesetzt wird.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung bei einem Isocyanat-Index von 115 bis 130 durchgeführt wird.
- 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß als Treibmittel aliphatische Kohlenwasserstoffe eingesetzt werden.
- 6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß als Treibmittel n-Pentan und/oder iso-Pentan eingesetzt wird.
 - 7. Verfahren nach Anspruch 5 oder 6, dadurch gekennzeichnet, daß als Treibmittel n-Pentan eingesetzt wird.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 96 10 0875

		E DOKUMENTE		
ategorie	Kennzeichnung des Dokumer der maßgeblich	nts mit Angabe, soweit erforderlic hen Teile	h, Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (IntCL6)
A	*	NS JR FRANK) 5 - Spalte 7, Zeile 0 - Spalte 9, Zeile	i	C08G18/66 C08G18/65 C08G18/48 C08J9/14
A	1.April 1992	SUI TOATSU CHEMICALS - Seite 3, Zeile 44	1	
A		ER AG) 17.August 199 4 - Spalte 4, Zeile		
	* Seite 2, Zeile 25	ER AG) 11.August 199 - Seite 2, Zeile 49 - Seite 3, Zeile 3	7 *	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6) CO8G CO8J
Der v	orliegende Recherchenbericht wur	de für alle Patentansprüche erstell	lt.	T.M.
	Racherclessort	Abschlußstein der Becherch		Pruter
	MÜNCHEN	29.Mai 1996	He	idenhain, R
Y:vo sn A:te	KATEGORIE DER GENANNTEN n besonderer Bedeutung allein betrach deren Veröffentlichung derselben Kate chnologischer Hintergrund chtschniftliche Offenbarung wischenüteratur	tet E: literes P nach der g mit einer D: in der A ggorie L: aus der	'atentdokument, das jed n Anneddelatum veröff nmeldung angeführter i ern Gründen angeführte l der gleichen Patentfan	entlicht worden ist Dokument